Regierung von Oberfranken



Zertifikat-Nr./Certificate no: DE_BY_05_GMP_2022_0085

Aktenzeichen/Reference Number: 55.2-2678.4-3-50-59

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

Der Hersteller Heinrich Klenk GmbH & Co. KG (LOC-100025377)

Anschrift der Betriebsstätte
Heinrich Klenk GmbH & Co. KG
Aschenhof 35
97525 Schwebheim
Deutschland
(LOC-100025377)

 wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE_BY_05_MIA_2022_0070 gemäß

 Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG umgesetzt in deutsches Recht durch: § 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 07. April 2022 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

- Richtlinie 2003/94/EG

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A
MANUFACTURER

Part 1

Issued following an inspection in accordance with

Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer
Heinrich Klenk GmbH & Co. KG
(LOC-100025377)

Site address
Heinrich Klenk GmbH & Co. KG
Aschenhof 35
97525 Schwebheim
Germany
(LOC-100025377)

- has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE_BY_05_MIA_2022_0070 in accordance with
- Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Sect 13 para 1 and sect 72 Arznéimittelgesetz

From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 07 April 2022, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to

- Directive 2003/94/EC

ergeben.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten Inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Nach Ablauf dieser Zeit sollte mit der zuständigen Behörde Kontakt aufgenommen werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection, after which time the issuing authority should be consulted. This certificate is valid only when presented with all pages and both parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

Humanarzneimittel

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

Nichtsterile Produkte

1.2.1 Nichtsterile Produkte (Herstellungstätigkeiten für folgende Darreichungsformen)

1.2.1.17 Andere nichtsterile Produkte Abfüllen von Teedrogen in Einzelgebinde unterschiedlicher Größe (Papier - PE -Faltschachteln)

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.2 Non-sterile products

1.2.1 Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)

1.2.1.17 Other non-sterile medicinal product Filling of herbal medicinal products (teas) in single containers of different size (paper - PE - folding box)

1.4 Andere Produktart oder Herstellungstätigkeit

1.4.1 Herstellung von:

1.4.1.1 Pflanzlichen Arzneimitteln

1.5 Abpacken

1.5.1 Primärverpacken

1.5.1.17 Andere nichtsterile Arzneimittel Abfüllen von Teedrogen in Einzelgebinde

1.5.2 Sekundärverpacken

1.6 Qualitätskontrolle

1.6.3 Chemisch/Physikalisch

1.4 Other products or manufacturing activity

1.4.1 Manufacture of:

1.4.1.1 Herbal products

1.5 Packaging

1.5.1 Primary Packing

1.5.1.17 Other non-sterile medicinal products Filling of herbal medicinal products (teas) in single containers

1.5.2 Secondary packing

Quality control testing

1.6.3 Chemical/Physical

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

Anmerkungen: Externe Lagerstätten:

Heinrich Klenk GmbH & Co. KG Heidenfelderstraße 10 97525 Schwebheim

Heinrich Klenk GmbH & Co. KG Moritz-Fischer Straße 14 97525 Schwebheim

Zu 1.2.1.17, 1.4.1.1 und 1.5.1.17: Bei den pflanzlichen Arzneimitteln handelt es sich um getrocknete Monodrogen und Mischungen davon. Ebenso umfasst ist thereof. Also covered is trimming and packaging of das Trimmen und Verpacken von Cannabisblüten.

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

Comments: External warehouses:

Heinrich Klenk GmbH & Co. KG Heidenfelderstraße 10 97525 Schwebheim

Heinrich Klenk GmbH & Co. KG Moritz-Fischer Straße 14 97525 Schwebheim

Ad fig. 1.2.1.17, 1.4.1.1 and 1.5.1.17: The herbal medicinal products include dried herbals and blends cannabis flowers.

28. November 2022 Im Auftrag



28 November 2022 On behalf



and the second s